

憂先権主張の出願

48 086732

1. 始明の名称

2.将許請求の範囲

(1) 光学活性キレート化合物において、そのキレ ート 刷が Chel<sup>無</sup>・M~Zm および Chel<sup>無</sup>・MZmYn から たる群かな感ばれるものであり、その Chel\* は

$$R_1$$
 $N-A-N$ 
 $R_2$ 
 $R_4$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_5$ 

$$(CH_2)_X$$
 $CH_2$ 
 $CH_2$ 
 $CH_2$ 
 $CH_3$ 
 $CH_2$ 
 $CH_3$ 

(19) 日本国特許庁

## 公開特許公報

**49 - 5562**9 ①特開昭

43公開日 · 昭49.(1974) 5. 30

48 - 86732 21)特願昭

昭48.(1973) 7.3/ 22出願日

未請求 審査請求

(全17頁)

庁内整理番号

6652 43 165Z 43

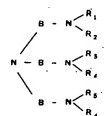
6365 43

7329 43

50日本分類

16 B95

16 C841



( ただし式中 R<sub>1</sub> は C<sub>1</sub> ~ C<sub>20</sub> のヒドロカルピル であり i R2 、R1 、R4 、R5 およびR4 の農業原子を含む回一または相異な またはアリールランカルであり、A ~10個の皮ェ瓜子を含む1~6個の一 表表を有する 2 ~ 5 個のメチレンラジカル む非反応性基「または「脂漿ラジカルおよ れらの5~1員の機状構造を有する低級で ルまたはナフテン研導体 \* からなる群から れ、ただし上心のラジカル似はその頃に縁 6位能で盤素菓子に付着しており、日は1 Q 個の世界単子を含む1~5 個の一面産業

-201<del>-</del> Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

特別 昭49- 55629(2)

体を有する2~5盤のメチレンラジカルからか る非以尼住岳からなる呼から思けれ、その場合 にそのキレート肥をもつたポリ南ろ紋アミンは 対称の中心、加または父音軸をもたないような ものであり、XはO~5の単数である)を有す るものからなる群から遊ばれ;Mはリチウム、 ナトリウム、マガウム、マグネシウム、亜省、 痢シよびカドミウムからたる群から遊ばれる金 MTOD; ZIC, ~Cso T n+ N. C. ~Cso **アリール、C, ~ C30 アラルキル、 C3 ~ C30 ナ** フテン、 C, ~ C, T ルケニル、 C2 ~ じ 10 T ル +=  $\nu$  , AIH<sub>4</sub> ,  $\pm$  H<sub>4</sub> , AIH<sub>5</sub>OR<sub>1</sub> , AIH<sub>2</sub>(OR<sub>1</sub>)<sub>2</sub> , AIH(OR, ) . BH OR, BH (OR, ) . BH(OR, ) . AIH, N(R, ) . AIH, (N(R, )2)2 . AIH(N(R, )2)5. AIH CI . RIR' CCO . HI- S-CH-S-RI .

$$\begin{bmatrix} s \\ s \end{bmatrix} C + H \begin{bmatrix} s \\ s \end{bmatrix} C - H \begin{bmatrix} R_1 H C C O_2 \end{bmatrix}$$

あり; R。 R。 R。 なよび R。 はメチル垂であり; Aは「1~6個の資本原子を含む1~2個の一 歯の産機体を有する2個のメチレンラジカルを 含む非反応性毒!または「シクロヘキシルラク カルおよびその世級アルキルまたはナフテン語 事体・からなる群から越ばれ、たたしそのラジ カルが後に襲棄する位置にトランス型に従業原 子に付着していてキレート性を有するポリ語る 級アミンが対称の中心、平面または交響機をも たず、×が2である第(1)項に記載の光学活性シ アミンおよびトリアミンキレート化合物。....

光学店性キレート化合物において、そのキレ

ート化合物が、 Chel<sup>無</sup>·M;→ Zm および Chel<sup>無</sup>・MZmYn からなる群から避ばれ、その Chel<sup>無</sup>は一般式:

$$\sum_{\substack{R \\ \downarrow \\ R_{2}}}^{R} N - A' - N - A' - N - A' - N$$

ら追ばれる反応性アニオンであり;mはMの原 子曲に応じて1または2であり、nはじまたは 1であり; Y はハロゲン化物、アルコキシド、 2数アミドむよびメルカプテドのような不盾 性アニオンであり;単は光学店性を示すととを、 好食とする可配の光学估性キレート化合物。

R, が C, ~ C20 ヒドロカルビルラジカルであ 9 i R<sub>2 、 R<sub>6</sub> 、R<sub>4</sub> 、R<sub>5</sub> かよび R<sub>6</sub> は 1 ~ 4 個の炭</sub> 素原子をもつ同一または異なるアルキルラジカ ルであり;Aは「1~10個の皮素以子を含む ~5個の一個の健康体を有する2~5個のメ チレンラジカルを含む非反応性毒!または「シ ヘキシルラジカルおよびその仏蔵アルキル またはナラテン誘導体『からたる群から進ばれ ただしぼうジカルは壊化隣接する位置にトラン スの形で窒素以子に付着していてそのキレート 能を有するホリ痛る数アミンは対称の中心、平 面または交響機をもたす;また×は2または3 である。「山頂に記載の光学信性キレート化合物」 R, MC, ~ C. OEF IDNEN JUNE

$$B' = N \begin{pmatrix} R_1^{m} \\ R_2 \\ R_4 \end{pmatrix}$$

$$R_4 \begin{pmatrix} R_3 \\ R_4 \end{pmatrix}$$

$$R_4 \begin{pmatrix} R_3 \\ R_4 \end{pmatrix}$$

$$R_5 \begin{pmatrix} R_4^{m} \\ R_4 \end{pmatrix}$$

$$R_1^{m} > N - A' - N \begin{pmatrix} R_2 \\ R_3 \end{pmatrix}$$

$$R_1^{m} > N - A' - N \begin{pmatrix} R_2 \\ R_3 \end{pmatrix}$$

$$R_1^{m} > N - A' - N \begin{pmatrix} R_2 \\ R_3 \end{pmatrix}$$

$$R_1^{m} > N - A' - N \begin{pmatrix} R_2 \\ R_3 \end{pmatrix}$$

$$R_2^{m} > N - A' - N \begin{pmatrix} R_3 \\ R_4 \end{pmatrix}$$

$$R_3^{m} > N - A' - N \begin{pmatrix} R_3 \\ R_4 \end{pmatrix}$$

$$R_4^{m} > N - A' - N \begin{pmatrix} R_3 \\ R_4 \end{pmatrix}$$

$$R_4^{m} > N - A' - N \begin{pmatrix} R_4 \\ R_4 \end{pmatrix}$$

(ただし式中 R<sup>M</sup> は登録派子から従業派子 ルボであり、Aは2~5個のメチ ラジカルを含む井反応佐蓋または岩磯ラジ カルシよび 5 ~ 7 員の環状構造をもつそれらの 低数アルキルまたはナフテン時導体であり、た たしそのラジカルは環に隣接する位置で智葉派子に付着しており、B'は 2 ~ 3 個のメチレンラ ジカルを含む非反応性基であり、R<sub>2</sub> ~ R<sub>6</sub> は第 (1) 頃に配載したとおりである) を有する各群から選ばれ、M、 Z、 n、 m およ び Y は場(1) 頃に配載したとおりである前 配の先

(5) Chel # zis

字店性キレート化合物。

である第(1)項に配数の光学指性キレート化合物。

(6) Chel # zi:

である病(1) 頃に叱咤の光学活性キレート化台物。

(7) Chej a zi

である第(1) 項に記載の光学活性キレート化合物。 (1) 光学活性化台物を製造するための不整合成法 において、

(a) 第(1) 項かよび第(4) 項比配数の化合物からなる群から過ばれる光学信性キレート期と母化合したリテウム、デトリウム、ペリリウム、マングネンウム、亜鉛、銅宝たはカドミウムからなる金属作物を (b) アロセラル不均和化合物 と反応できるようなることを特徴とする的。 と反応できるようななどとなるの不要合成な。 (2) アロヤラル不均和化合物がアルデヒド、ケトン、イミン、オキシムかよびヒドラソンからな CH<sub>3</sub>
-- NCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>
NCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>

CH<sub>4</sub>

特別 昭49- 55629 (3)

である点(I) 填に記載の光学店性キレート化合物。

である第四項に配載の光学活性キレート化合物。

i) Chel# #

である病(1) 項に記載の光学信性キレート化合物。

(μy Chel<sup>™</sup> ⊅:

JA.

る群から過ばれる第四項に配収の不整合収法。

..

10

3.発明の評価を以明

本労労は不整行政法に関する。本党明の一般様において本党明は元学估性キレート化有機会員化合物をプロキラル (prochiral) 不飽和物質と反応せしめる不整合政法に関する。もう一つの根様において本発明は光学估性すなわちゃラルな (Chiral (手のある)) キレート組成物群の生成に関する。

本発明の共同発明者の一人は選択された二官能性ルイス鬼番と有機金属化合物とを集合して製造される物質の値々の組成物を米国特許第3451988号明細番中において開示しこの物質について特許を受けている。しかしながらこれらの化合物は光字位性ではない。

ノザキ(H.Nozaki)、アラタニ(T.Aratani) かよびトラヤ(T.Foraya ) はテトラヘドロン・ レターズ(Tetrahedron Letters )弟4097頁 (1968年)においてスパルテイング・n - プ チル(sparteine・n-Dutyl )リチウムとペンズア ルデヒドとから光字は性カルヒノールを得る反応 を調水している。スパルテインは・プルームトツ

不整中心の主じた生成物の一方または両方の光学 対象体の合成が可能になる。 さらにその合成の光 学心性キレート側は最高の立体特異性を与えるた めに存に適合したものとなりうる。

本知明による光字店性キレート化台物は Chei<sup>#</sup>・M-Zm および Chei<sup>#</sup>・M2mYnの一数式を有する。た だし式中 Chei<sup>#</sup> は

$$\frac{R_1}{R_2} > N - A - N < \frac{R_5}{R_4}$$
  $\frac{R_1}{R_2} > N - A - N - A - N < \frac{R_4}{R_5}$ 

$$R_1 > N-A-N-A-N-A-N < R_5 R_2 R_5 R_4$$

$$(CH_2)_X < \frac{CH_2}{CH_2} > N - A - N < \frac{CH_2}{CH_2} < (CH_2)_X$$

特間 昭49年 55629 ジブス( picom tops ) と対はれる展面中に全じる 犬の動でカンで唯一つの心対配慮( aosolute configuration )でしか優られない。

唯一つの絶対配置のキラル・キレート刷を促出 する瞬の問題点はそれの便用によって唯一の光学 異性体の主政由の合成が行なわれるとはいえねら れたものが所選のエナンチオマーまたはエヒマー ではないという点である。生物学的心性すたは医 字的価値を有する化合物の合成にかいては、すべ ての内垣のエナンチオマーまたはエピマーを設造 しりゅくとが必对に必要である。この母田により、 せ取の光字店性キレート削が好道であり多くの場 合に所述の立体異性体の立体起択的な台級を行な うために必要である。(c)たとえばng-プチルリチ ウムと耐化台した天然のスパルテインはペンズで ルデヒドと反応して(+) - 1 - フエニル - 1 - ペ ンタノールを生じる。しかしながらその(-) - 典 性体を大松のスパルテインによるこの経路によつ ては戦难しえない。)したかつて台城ギレート剤 の胸北字典性体を利用しりることによつて新規な

12-

$$B - N < \begin{cases} R_1 \\ R_2 \end{cases}$$

$$N - B - N < \begin{cases} R_4 \\ R_4 \end{cases}$$

$$B - N < \begin{cases} R_5 \\ R_4 \end{cases}$$

(ただし式中R」はC」~C20のヒドロカルビルラ
ンカルであり;R2、R3、R4、R5 およびR4は1~
フカルであり;R2、R3、R4、R5 およびR4は1~
フカルであり;R2、R3、R4、R5 およびR4は1~
フカルであり;Aは サールラジカルであり;Aは サールラジカルでものの かまで 1~4 個の 1~4 を 1~4 個の 1~5 まで 1~5 個の 1~5 は 1~5 個の 1~5 は 1~5 個の 1

R<sub>1</sub> K'<sub>1</sub> CCO<sub>2</sub> R<sub>1</sub> からなる群から増はれる反比性アニオンであり、mはMの原子曲に応じて1または 2 であり、mはOまたは1であり、Yはハロゲン化

15

York , 1 9 6 5 年 第 1 9 頁 〕)を有する有機基質を、その金属置換されるべき有機基質の p Ka よりも 低い p Ka をもつ H Z からできる Li Z および Na Z 化合物を用いて金属関映するととによつて誘導されらる。好通な破場質の非政定的な例としては CH<sub>3</sub> S CH<sub>2</sub> S CH<sub>2</sub> S CH<sub>2</sub> S CH<sub>3</sub> CH<sub>2</sub> U CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>2</sub> U CH<sub>4</sub> CH<sub>5</sub> CH<sub>5</sub>

 $CH_{3}-N-C_{10}H_{21}$  ( $CH_{5}$ )<sub>5</sub>N ( $C_{4}H_{p}$ )<sub>2</sub>PH ( $CH_{5}$ )<sub>4</sub>SI,

(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>PCH<sub>2</sub>P(C<sub>17</sub>H<sub>35</sub>)<sub>2</sub> (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>NCH<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>

$$C_{10}H_{21}$$
 $C_{-CO_{2}}$ 
 $C_{5}H_{11}CH_{2}CO_{2}$ 
 $C_{5}C_{11}CH_{2}CO_{2}$ 

 $(GH_{\frac{1}{8}})_{\frac{1}{2}}NGH_{\frac{1}{2}}GH_{\frac{1}{2}}N(GH_{\frac{1}{8}})_{\frac{1}{8}}$   $(GH_{\frac{1}{8}})_{\frac{1}{2}}N(G_{\frac{1}{8}}H_{\frac{1}{8}})_{\frac{1}{8}}$ 

° C₂H₅

$$\begin{split} & \{(CH_{\frac{1}{4}})_{2}NCH_{\frac{1}{2}}CH_{\frac{1}{2}}\}_{2}S + CH_{\frac{1}{4}}SO_{\frac{1}{2}}C_{\frac{1}{4}}H_{\frac{1}{2}\frac{1}{4}}, \\ & CH_{\frac{1}{4}}CH_{\frac{1}{2}}N \equiv C + \frac{CH_{\frac{1}{2}}-S}{CH_{\frac{1}{2}}-S} \\ & CH_{\frac{1}{2}}-S + \frac{CH_{\frac{1}{4}}}{CH_{\frac{1}{2}}-S} \\ & CH_{\frac{1}{4}}-S + \frac{CH_{\frac{1}{4}}SO_{\frac{1}{4}}CH_{\frac{1}{4}}}{CH_{\frac{1}{4}}-S} \\ & CH_{\frac{1}{4}}-S + \frac{CH_{\frac{1}{4}}SO_{\frac{1}{4}}}{CH_{\frac{1}{4}}-S} \\ &$$

行消 昭49— 55.629 (5) 物、アルコキシド、弟2般アミドなよびメルカブ ナドのよりな小店性アニオンでのり、単は光学店 性をボす。

`好頭なM - Zm の非限定的な例としては ' ' LIC4H, NaC4H, LICU(G4H,)2 Mg(C4H,)2 Zn(C2H5)2 LIC6H4C24H4, Be(C4H,)2 Cd(CH3)4 LICH, -CH -CH-C', H, 5 LICEC-C, H, H, , LICH(CH;)(CH(CH;)),CH(C,H;;)C(CH;); (CH3) CCHachna LiCh2C6H5 NaC10H7 - 1 Ca(C,H15)2 LIC: 0H41 NaC(C4H5)8  $\text{CICH(C}_{\delta}\text{H}_{5}\text{-})_{2}\text{ } \left[\text{Cd(C}_{\delta}\text{H}_{5}\text{-})_{2}\text{ } \left[\text{LICH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH(C}_{5}\text{H}_{9}\text{-})_{2}\right]\right]$ NOCH(CaHS)2 LFAIH4 (NOAFH4 LTATHSOCHS . NaAIH OC 4H 1 1 1 LIAIH 2 (OC 4H 5) 2 1 NAAIH 2 (OC 12H25)2 LIATH(OC H, ) The NaBH(OC H, ) LIATH IN (CH, )2 EIAIH2[N(C3H7)2]2 NAAIH(N(C4H11)2]3 ..... ÉTATH 2 ÉT Z = NaÁTHB/g が含まれる。 .. ちゃった さらに化合物(MI)は少なくども1個の金属 直換されりる水水(七の PNB II M S A Uスケールで 15~59であるしむ、J. Cram 者 \*Fundamentals

of Carbanion Chemistry \* Academic.Press New .1.16 :

ヒュール、シクロペンチジエンなどが含まれる。

一般式 MZmYn を有する化合物の好趣な例として は CH<sub>3</sub>MgCl、 C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>MgOCH<sub>3</sub> (CH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CHBeSC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> CH<sub>3</sub>ZnSCH<sub>3</sub> C<sub>10</sub>H<sub>21</sub>CdOC<sub>10</sub>H<sub>21</sub> C<sub>4</sub>H<sub>11</sub>MgBr 、 C<sub>5</sub>H<sub>7</sub>MgN(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>Mgl 、C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>MgBr 、C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>CdBr 、 C<sub>4</sub>H<sub>13</sub>BeOC<sub>4</sub>H<sub>5</sub> C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>Cul 、C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>CuOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> CH<sub>5</sub>MgSCH<sub>3</sub> CH<sub>5</sub>ZnSC<sub>12</sub>H<sub>25</sub> C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>MgOC<sub>4</sub>H<sub>11</sub> C<sub>20</sub>H<sub>41</sub>Zn - N C<sub>4</sub>H<sub>11</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> = CHCH<sub>2</sub>MgI

が含まれる。好道な光学信性キレート別は上島の、一般式をもつもので、式中でのRi が Ci ~ C240のピドロカルビルラジカルであり、R2 、Ri 、Ri Ri Ri なぶび Ri ~ は 1 ~ 4 個の段素原子をもつ同一また世界なるアルギルラジカルであり、A 体 5 1~ 10 面の成素原子を含む 1 ~ 5 個の一個の世典語を保する 2 ~ 5 個のメデレンラジカルを含む現反応性語・または・シクロへキシル及ジカル 5 数よび

18 "

"その仏教アルキルまたはナフテン的導体"からなる群から選ばれ、そのラジカルは様に講张する位置でトランス型に選挙以子に付着しているものであつてキレート配を有するポリヸる教でミンが対称の中心、平面または気脅地をもたす、また×は2または5である。

さらに上記の一枚式のすべてにおいて1個以上

1 9

$$\Rightarrow \downarrow \mathcal{G} \qquad \underset{R_{1}^{M}}{\overset{R_{1}^{M}}{\longrightarrow}} \text{N-A'-N} < \underset{R_{1}^{M}}{\overset{R_{1}^{M}}{\longrightarrow}}$$

を有するキレート側を本発明の一郎としてここに 疫許請求しているが、ととで式中 R<sup>™</sup> は強素原子 から4個以内の帰りにある炭素原子に少なくとも 1個の尤字分割された (resolved) 不登炭素原子 を含むCA ~ Can :のヒドロカルビル画であり、 A' は「2~3個のメチレンラジカルを含む非反応性 痛。または、崩壊ラシカル。および。5~7 負機 構造を有するそれらの低級アルキルまたはナフテ ンの導体。であり、そのラジカルは壊に隣接する 位置で編集原子に付着:しており、8 8位2~5個の メチレンラジカルを含む非反応性者であり、Ro~ R. M.、Z、m.、n.およびYはすでに定義された どおりである。明らがにそのキレート頭は、得ら れる弟が被アミンキレート州が対称の中心、平面 または父母権を有じない似り一個以上の先学信任 B. 歯を含みりる。好点を構造において光学小佐生 OR 当はメナル当である。 :

・ 特別 昭49- 55629(6) のド島が九字は性ラジカルでありかる。この曲台 にA当らキラルでおつて光字は性であることは必 選ではない。まなわち轉達式:

$$\begin{array}{c} R_{1}^{\#} \\ P_{2}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{4}^{\#} \\ R_{5}^{\#} \\ R_{5}^{\#} \\ N-A'-N-A'-N-A'-N < \\ R_{5}^{\#} \\ R_{4}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{5}^{\#} \\ R_{4}^{\#} \\ N-B'-N < \\ R_{5}^{\#} \\ R_{4}^{\#} \\ N-B'-N < \\ R_{6}^{\#} \\ R_{6}^{\#} \\ R_{7}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{8}^{\#} \\ R_{1}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{1}^{\#} \\ R_{2}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{3}^{\#} \\ R_{4}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{4}^{\#} \\ R_{2}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{4}^{\#} \\ R_{2}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{4}^{\#} \\ R_{2}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{4}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{4}^{\#} \\ R_{2}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{4}^{\#} \\ R_{5}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{5}^{\#} \\ R_{4}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{5}^{\#} \\ R_{5}^{\#} \\ N-A'-N < \\ R_{5}^{\#} \\ N-A'$$

本知明で示される光字店性キレート剤の好感な 非限定例には次の構造式を有する化合物が含まれる。すなわち

2 3

21:,

$$\begin{array}{cccc} & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{I} & \text{I} & \text{I} \\ \text{CH}_3)_2 \text{NCHCH}_2 \text{NCHCH}_2 \text{NCHCH}_2 \text{NCHCH}_3 \text{N(CH}_3)_2 \\ \text{I} & \text{I} & \text{I} & \text{I} \\ \text{R}_1 & \text{R}_1 & \text{R}_1 & \text{R}_1 \\ \end{array}$$

TM- 1, 3-60

28

the section

CH<sub>3</sub>

CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N - C<sub>R</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

CH<sub>3</sub>

CH<sub>5</sub>

N - CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N - C<sub>C</sub> - C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

CH<sub>5</sub>

CH<sub>6</sub>

CH<sub>7</sub>

CH<sub>8</sub>

上文中に定義されたように 1 + 2 - シクロヘキサンジアミン (DACH) から誘導される光学活性 キレート化 台間は光学活性 DACHから製造されるが、その光学活性 DACH は中性の d - 自石機 概を軽でラセミ 雌のトランス - DACHを光学分割することにより先ず (一) DACHを得たものである。 との光学分割は先行政省 (R.G. Asperger and C. F. Liu) \*Inorganic Chemistry\* 第4番第1492 頁 1945年)で此知であり、その (一)

177: n. 5

**—207**—

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

DACHは次にエシュワイラー-クラーク
(Escnweiler Clarke) 法(H.T.Clarke H.B.
Gillesple and S.Z.Walsshaus, "J.Am.Cnam.Soc."

弟55春再4571 対1953年)を経てメチル
化され(-) N.N.N.N.Y-ナトラメチルンクロヘギリンジアミン((--) - TMCHD)となりりる。

(一) DACHの中性 d - 個石酸塩を分解した依に扱るは確からは、 そとにさらに等量の d - 商石酸とエタノールとを加えるととにより (+) DACHの酸性 d - 商石酸塩を化成させうることか先行技術(F.M. Jager and L. Bljkerk, "Proc. Akad.
Sci. of Amsterdom" 承4 D 巻第 1 2 直 1 9 5 7 年)で知られている。 光学的純成のはいとの (+) DACHの飲性 d - 酒石酸塩を次に (+) DACH・2 HCl に転化させ、その (+) DACH・2 HCl に を化させ、その (+) DACH・2 HCl に を水から分別結晶化させるとさらに光学純成の高い (+) DACH・2 HCl が得られる。この方法は他的で効率が悪くまた光学的な収率も低めて低い。

(-) DACHの d - 旧石環堰を分離した後に銭 つた堰岳性化された世級から回収された世光学的

27 .

年 J に おいて 分割削として d - 植石酸を用いると ラセミ 体の 1 , 2 - プロパンソアミンをその光学 対事体に分割し うることが 知られている。その (+) および (-) 異性体を得ることが 可能であって 次に それらをエシュワイラー - クラーク 反応によって メチル化し T M - 1 , 2 - P D ( N, N, N', N' - テトラメチル - 1 , 2 - プロパンソアミン)と なし 5 る。

さらに高級な同族体すなわちトリアミンをも出 強原料としての光学活性1,2-プロパンジアミンの使用により製造しうる。すなわちそのジアミンを1当量のn-プチルリチウムと反応させてモノーリチオアミドとし続いてそれを
(CH<sub>5</sub>)<sub>2</sub>NCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CI・HCI と反応させて

(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>NCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NHCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-C - NH<sub>2</sub> とし、それらモ

機関 昭49年 55629 心, 純皮 かよび 政化 手的 規度の D A C H から 属光学的 機度 かよひ 動化学的 視度の (+) リ A C H を 得るには、 その 不視な (+) リ A C H を そのまままた は疑化水 異俗 被から 社 感染 く ಮ 剛 しな から 分別 解品化 させればよい こと か え出された。

さらに化学的細胞が他のであく光学的細胞も高い(+)「MCHDをその不純な(+)」A(: Hから 料心すらには、全体をメチル化し、娩いて設化 素似体から(+) TMCHDの無機リチウム塩キレート化台物を分別時間化させることによって可能であることによって可能であることが見出された。この方法は、(+) UA CHを取性は、個石関塩として続いて二塩酸塩の 分別時間化むよびそれに続くメチル化を 性で行な り方法と比べてはるかに効率が良く(+) TMCHD の光学的レよび化学的収率は攻響される。

上述のUACHから誘導されたい光学店性キレート化合物に他の好選な光学店性ポリアミンから 製造される。たとえば先行技術 [Francis P. Dwyer, Francis L.Garvan and Alfert Shulman, "J.Am.Chem.soc." 第81巻第29リ質1959

28

次にエシュワイラー・クラーク反応によつてメチ ル化しりる。

あるいは、光字活性の1,2-プロパンジャミンまたはその共役塩基をハロゲン化物またはトシル化物のような関係性基を含む光学活性有優化合物と反応させることにより経案に付着した別の不発中心をもつ生成物を得ることができる。そのような反応の一個を以下に示す:

R' + LIBr

この方法を繰返すことによりさらに不豊中心をキレート性ポリアミンに導入しりる。結局、エンユワイラー・クラーク反応によつて本発明によるNーパーアルキル化された光学估性なキレート性ポリアミンが得られより。上配の万式の拡張と変更とは当業界の熱線者には明白である。

キレート側のM - Zm に対するモル比は約10:1~1:10、好通には2:1~1:2、さら

—208—

<sub>...</sub>80

に好道には1:1である。

小馬和馬獎に対する政電子反応を光字店性キレート化台物(Chel<sup>®</sup>・MZin またはChel<sup>®</sup>・MZmYn)とプロキラル不飽和化台物との反応によって模式的に示し**うる。** 

そのプロキラル化合物は、反応使にそれ自身光学 係性になる目能者を持つ化合物であるととが維解 あれよう。でおよびmはまでに定義したとかりで ある。 R' および R' の 構造は元学店性キレート化 合物と反応の前後で互いに共なつている吸り限界 的ではない。 Z が AIH CI または BH2(OR)2 のよう なホク素水素化基またはアルミニウム水素化系は たはそれらの砂場体である場合(その場合に R は 水素化物から待られる水素である)を除けば R は スに乗しい。 R' およひ R' は水素、アルキル、ア リール、アラルキル、アルカリーペ、ナフテンな とのような最下あり、 版 P' および R' はオレフィ

81,

ケトン、4ヵ月2~不飽細カルポニル化合物元之え は RCH = CH - COgR/ または RCH = CH - CONR(人 チオ アルタヒド、テオケトシュイミン、オキシム、ヒー ドラソン、セミカルパツン、オサソシおよび類似 化合物が含まれる。プロキラル基質中の好通な官 能感はアルヂヒド、ケトン、イミン、オキシムな よびヒドラゾンからなる群から送ばれる。 R/およ びR<sup>1</sup>差は臨界的ではないから若干の代表的な非限 定的な例を何示の目的で以下に列挙する:ペンズ アルデヒド、アセトフェノン、ペンジルモノオキ プテルアルデヒド、2-オクタノン、オク ルナフテルケトン、エチルシクロヘキシル ン、メテルクロトホート、フルアルデヒド、 フエニルスルホロルアセドン、1-Tセチルビリ ツン、チオペンズア ルデヒド、フェニルシクロヘ ヸシルテオケトン、 N - フェニルペンズアルドイ ミン、フエニルアセタールタイミン、メチル2~ プチャクトンオきシム。エチルビルペートフエニ ルヒドラソン、クリコースフェニルオサソン、3。 - ヒドロキシブロゼルメチルケトン。 2 - エトキ

ン、アセチレン、エニデル、チオエーテル、選1 城、湖2岐または県3枚アミン、イミン、アミド、. ール、アセタール、ヒドロキシル、チオール リル、スルホキシド、スルホン、ニトロ、エ ステル、カルボキジル、ハライド、ホズフィン、 シラン、ゲルマイン( germaine )、 アルギルス ズ(stannane )およびメタロセン (metallocene) のよりな官能基を1個以上含有しりる。過剰の M - Zm が存在する場合に M - Zm の反応が不参 **点子に2個の川一基を付着させたり、プロキテル** 中心における反応を妨げたりしない限り M - Zm はR' および\*R" における岩干の自能基と反応しり るととは明白である。各N およびR 善は通常的 3 0 以下の炭素原子を含み、基質がプロキラル化 合物である成り、退離することによつて複枚構造 を作り得る。EはO、Sまたは一世典領書ラジカ ルに均等である。すなわちその不耐和のブロキラ ん官能遇はカルポニル、チオカルポニル、または 不認和イミノである。好通な不想相ブロキラル基 質には官腔基をもつ化合物、たとえばアルデヒド、

frei di 49- 55629 (9)

8 Z

光学店性キレート化合物と不飽和プロキラル基質との反応のためにいずれの不活性影削でも使用しまる。 :::

この反応をChiel<sup>®</sup>-MZm または Chiel<sup>®</sup>-MZmYn に不 84::

88 ,

信性などんな形別の存在下ででも進行しりる。たとえば汚害族民化水はは、 その保全体が芳音族化合物を全職化合物化するほどに反応性である場合以外には使用されりる。 この場合には飽和炭化水業が別が好適である。その反応を好が合などんな過度でも、 すなわちー100~+100でで行ないりるが一般には低温たとえば、一日0~50での範囲が好過である。.

光学店性キレート化合物とプロキラル基質とのモル比はその光学店性キレート化合物中およびそのプロキラル基質中の反応基の数にもとついて計算すると、10:1~1:10、好通には2:1~1:2のが出、最も好通には約1:1である。

本発列における不影合成に使用されりるその他の光学店性キレート化合物にはそのアニオンが一般式:R-S-CH-SR および (RS) a C をもつも

のが包含される。 これらのラジカルを含む生成物を転化してアルデェドシよび節とな しうゃ。 したがつて 光学店住在 - アミノ 歯を次式のようにして

8 5

の光学店性のキレート化された (4合家 成水素化物の世用に関する。 本発明のこの 想像は次の 万様式 によつて 関示される:

本別明のこの懇様の実施において Chel\*・LIAIH。のうせら体スルホキシドまたはホスフインオキシドに対するモル比は、完全な量元に到られようにして忠ばれる。一般にはその量元は完全量元の約10~90%、好通には約50%になるように行なわれ、回収される未反応のホスフインオキシドまたはスルホキシドは光学店性であることがわかる。

本知明のさらにもう一つの超級は光学店性有機 リチウムキレート、 Chel<sup>m</sup>・LiR , を使用してボリ マーを金属化台物化し、次にその光学店性キレー HIM I S &

Chel<sup>®</sup>-LiC(SR)<sub>3</sub>+R'-C-H 
$$\rightarrow$$
 R'-C<sub>1</sub>  $\rightarrow$  C(SR)<sub>3</sub>

$$R'-C$$

本発明にしたがつて医療的価値をたけその他の 重要な生物学的性質をもつ周知の化合物を適正な プロキラル基質の選択にはローデスオキシエ 造しりる。これらの化合物にはローデスオキシエ フエドリン、 1 - DOPA、 1 - エヒネフリン、 1 - DOPA、 1 ・ エヒネフリン、 1 - メントール、 メフエネシン (5 - (0 - トリルオキシ) - 1 ・2 - プロパン ジオール 3、 最適の概の サロシンなどが苦まれる。 本知明のもう一つの感味は、キラル化合物の部 分達元を蛙て光字合性のスルホキシドかよびホス

2 4

フィンスキシドがよびホスフィンを必治するため

ト化金属化ホリマーをプロキラル基質と反応させて光学信性官能感を有するポリマーを得ることである。一般的なポリマー金属化法は1967年12月15日出願の米国出願募690076号組織者の主題である。この発明のこの遺様はポリスチレンについて次のように例示される:

この光学店性金属化剤とボリマーのモノマー単位とのモル比は所述の機能性の担意に応じて広く変化しうるが、通常は約1:1  $C = C_{20}$  のアルキル、アリるる。上文中  $R_2$  は  $C_1 \sim C_{20}$  のアルキル、アリ

ール、アラルキル、ナファニルまたはアルカリー ルラジカルからなるほから喜ばれる。

させ、それをが通して回収した。 重量 2 6 7 g ( 第 2 収費 )。その母核をさらに約 2 6 まで機能するとさらに別の都石根塩 辞が得られた。 重量 1 8 U g ( 第 5 収量 )。

第1収量部分の DACH - 棚石銀塩(重量 5 4 1. 5g)と1gの水とを2gの連続相出非常にかけ、 た。十分な50m HaOB 薔薇を加えてその混合物 を俄塩基性とし、その適合物を抽出物中にもはや DACH が趣められなくなるまでペンセン輸出した。 ペンセンを複製光学活性 DACH から歌き、複製光 学后性 DACE を集合した。 身点 7 1 ~ 7 5 28 回、 重量 2 1 6 g、[a] [a] - 40.5 ~、( c = 5.25 、 ペンセン)が得られたがられは976の元学時度 化財応する。との収は  $\{a\}_{a=0}^{2} = -15.6$  ( C = 0. 2g/ m HgO ) O (-) - DACH + 2MCL ( 文献: R . . Asperger and C . P . Liu. . Impressic [#] say . = -15;.8 \* ( C = 0;2 (1/10) H20;); ) + @ ( アミンに催化し次に企業的に個典な (一) DACH が [e][編。= -45.4%(-c = 5 ペンセン)の優先性を

8ti 1

光学病性を(+)-かよび(-)-N, N, N', N'-テトラメテルー1, 2-ンクロへキサンジアミン ((+)-および(-)-TMCHO)の製造

さらに上述と全く同様にして2パッテを製造した。次に3パッチ全部の DACH-商石酸塩を評当し、 扱分を乾燥し全部で5 4 2 9 の重量を得た( 第 1 収量)。

デ選母前をロータリーエパポレーターで最稲し 全容積を約4・5 & とし、さらに種石原塩を沈峰

+ 0

もつことを無定して決定された。 (-) - DACH はペンセン中にかいて  $c=5.871 \sim c=4.00$  e/100 Wの範囲にわたつてその比較元度が最度変化に対し比較的機能でないととがわかつた。すなわち  $(*)^{350}_{50}$  = -41.0 \*  $(c=5.871) + <math>(*)^{350}_{50}$  = -42.0 \* (c=4.00) であつた。

#2 収録部分のDACH ・ 個石要塩を第1 収録部分の処理と関係に操作すると「e) 350 p = -35.6°(C=4.92 ペンセン)の(-) DACH が 70g 持られた。このものは80 ようの元学確認に相当する。第3 収録部分のDACH 個石製塩を分離した優に低値する母散を第1 収費部分の勝石製塩について配試したと同様に処理し、540 gの無質生成物を考えが、それは [e) 350 p = +20.5°を示し、その生態が化学的健静であるとすれば48、7 %の元学機器に関係する。[その物質のカーボワックス("Carbowess") 20 は一、生の以カラムにかけるデガスタロットグラフィ分析でたつた1 つのビークしか示さをかつたがこの回収された(+) — DACH は化学的機能でなかつたことは以下にかいて示意

ns.]

部分的に光学的機能な DACH、をその簡単物また は疑化水素磨液からか削結酶化させて複数する万 在は無い光学機能の (+) = DACH を得るための像 めて巧妙な方法である。この方法は文献 ( R . G. Asperger and C<sub>2</sub> . P . Liu , "Inorganic... Chemistry" 第 4 巻端 1 4 y 2 図 1 y 6 つ (\*\*) ) の方法と比べてましく方れている。この文献の方 任代は (=) -DACH 自有動場を分離した体に (+) -

4 8

() の俗中に戻した。 1 は日前にわかつて俗歌を一3 りまでは下させると称(2) 収量の結晶が生じ、これ を回収して解析した。との物質は〔a〕 25g = ±56... 2°( こ=, 5,25 ペンピン。) すなから8g7 ……5 受 の光学研修を示しその影響は5 6 。 2g であった。 その最末は [a〕 25g = ±8,22°( c = 5.09 ペンセンの)を示した。

その母者を言うに特別とて過去されば上(大)DACH の結晶は得られなかつた。前のパッチの値かよると相当である。 前のパッチの値かよると相当で動物はでし続けた。のであるから。この準拠は高砂であった。 ねぞら (ははんがは25つ、202年のの(ナ), 10 か DACE はは不知 であり、その不開網が必要制の(ナ), 20 本件ののであるととのでは、10 本ので開網が必要制の(ナ), 20 本ののでは、10 本ので開網が必要制の(ナ), 20 本ののでは、10 本のでは、10 本のでは、10 本のでは、20 本ののでは、20 本ののでは、20 本のでは、20 本ので

お向 649- 55629 (14 DACH の 取刊の情報を形成されての動業的石榴塩 形容にエチノールを概加して影響石榴塩を化離され、
せい(+) - DACH 重新石榴塩を分別精晶化され、 最後に羽毛状のラセミ環集分体から光学哲性(+) - DACH 二塩酸塩を学作機でつまみ出す機作が含まれる。

本発明の分別結晶化法を [a] 25mg = + 20.5° (C= 2.05 ペンセン)をもつ (+) ー DACH の 5 4 0 以に応用した。この物質を 2 0 竹の定配浴中に増かれたシュレンク ( Bchienk ) 管 K人れ、19日間にわたつて浴面を終々に9 でにまで下げて結晶群を生じさせた。この使化シュレンク質を転倒させ過少なを最から伊朗した。固型物を含むそのシュレンク度の アームを 加熱した (+) ーDACH をピベットで置から取出した。それは [a] 25mg = +35.7° ( c = 5.52ペンセン)を 成立し、9 4 多の光学網段であつた。取量 1 5 7 .9 gが得られた。 たの世板、 [a] 25mg = +13.4° ( c = 5.05,05 5 1 gを新たなシュレンク質に人れ、9

4 4 2

5 告出 4 5 7 7 資 1 9 5 3 年によつてメナル化し、 た。得為れた (+) - trans - 当学 B : 图 : 平子市 トラメチルー1。 2 ニック石ベキサンジアミン(: (+) - TMCHD ) は [#]<sup>25</sup> = +5.97 %( その\*まま) すなわち19.88の乳学確定をもちゃ ガスタモ マトグラフィ分析で70%76の化学純度を示し その重量は4.5%、3まであり、構成は70~7% 3 0 / 4 四至架心光。《光学的结解左 TMCHD 社》: [#] 25 金 生 17.2° "( その生ま") 、 d 年間 、8:8。 8 7 2 5 0 1 (a) 21 = ±52.9 1 (3c=36.51 .954 エタノール ) および「例25。= 12次0 ( ) に= 3/0 # る。ペンセン)をもついり、最近のことのと、「佐藤 米輪佐 (+) -TMCHD ('[a]22. 14.+5.97 · ( その・ 生生)の150亩(的2351)建筑モル分化対心5日 0 回のペシルンシェび2 0 宝(25年マリモルン の いか を作加した。女にさらになり似のペシャ ンを加えその特徴な均貨等機能但当にうる日間面で 世代3年4年の前衛を分離させ、それを伊達しで数! 収し、25mのペンタンで製造した(重要45.00 フタツ。たの DIM サレートを水火機能しい花の\*

飛舟を NaOHで簡慎基性にし、雇合物をヘキサンで 他出して出ー TMCHD を LI Br キレートから何収した。 その回収された出ー TMCHD は「 α ] 250=+15.45° ( C = 5 · 6 0 , ベンゼン)すなわち 7 7 · 2 多 の光学純 要を示し、ガスクロマトグラフイ分析に よれば99 多端の純 展を示した。 このように化学 的にも光学的にも不知な TMCHD をリチウム塩とキレート化することによつて単一工程法で化学的に も光学的にも純度を高める。

97J 2

ピーカー中に 0 . 199 (5ミリモル)の
LiA2H4、25配のトルエンおよび 0 . 859 (5ミリモル)のHーIMCH D([a] 589 = -17.2° (そのまま)、すなわち100多卅学的純新)を入れ、その混合物を家部で1時間撹拌した。その構つた灰色の混合物を-80℃に冷却し、1.209 (10ミリモル)のアセトフェノンを10型のトルエンに容解した溶液を向下しながら振加し、その間に反応混合物を-70~-80℃に保つた。アセトフェノンの添加完了砂にそ

6 7

を機能にして新たな中心を作ること。なしに光学活性生成物を作りうることを明晦に示している。その生成物の廃光の符号が原料のHII T M C H D ・ LIA &H 4 と逆であり、そのキレート別は不変のまま回収されて繰返し使用されたのであるから上記のことは真実である。

例 3

例2に記載された一数的操作に続いて出ーTMCHD・LIR および出ーTMCHD・LIR キレートを用いて不整合成を行なうために権々の反応を行なっためて権をの及びを行なった。その光学活性をレート刻を生成物から完全に除くように特に留意した。旋光度はすべて25でで側定し、生成物の光学的純度として示された値は文献値ののmaxによるか其正試料に関する直接側定によつている。これらの実験の結果を次表にまとめておく。

1 3 - r . L . .

: の反応視合物を一プロ~一80℃に約30分間保 ち、次にOCまで自然に蘇まらせた。5gの水を 添加砂碗いて30型の1NHCAを添加した。被相を 介助し、水相を15mlのペンタンで抽出した。進 **会有機相を次に154の1NHC2、154の10**€ NaHCO<sub>3</sub> 矜務、15 WのH<sub>2</sub>Oで抽出し、Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 上 て要値し、最後にロータリーエパポレーターで書 耐した。ガスクロマトグラフィ分析によれげその 生成物は92多の1ーフェニルー1ーエタノール と7. 4 多のトルエンとであつた。H-TMCH Dは存在しなかつた。その生成物の光学活性変を バーキン・エルマー・モデル141のポラリメー ターを用いて翻译した。〔 o 〕 25。 = + 2 · 9 4° (C=13·14,ペンセン)であり、光学的純 枠オ1ーフエニルー1ーエタノールの真正試料と 直接比較すると6・3月の光学純度に相当する。 そのNMRおよびIRスペクトルはお照化合物と 可一であつた。

特開 昭49- 55629 (13)

上記の結果は光学活性キレート化リチウム化合物を親電子付加反応に使用して、一個の不整中心

48

 $oldsymbol{g} = oldsymbol{g} \left( oldsymbol{g} \left( oldsymbol{g} \right) \right) \left( oldsymbol{g} \left( oldsymbol{g} \right) \right) \left( oldsymbol{g} \left( oldsymbol{g} \right) \right)$ 

And the second of the second o

and the first water the same of the second section

The fact of the transfer of the first of the

4 9

. . . . .

		攤	<del></del>	. 96	
* - +	as 🛱 .	倍 削	生液物	[a] 569	<b>光学純度</b> 4
(-)TMCHD-L1C4H,	С <sub>6</sub> Н <sub>5</sub> СОН	ベンタン	UH 1 C <sub>d</sub> H <sub>5</sub> C~C <sub>d</sub> H <sub>p</sub> . 1 H	-1.8° (C+14.5+8 <sup>8</sup> )	5.8
(·-)T:#GHD+LiC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	с₄н∳сон	~ × 4 ×	OH C <sub>A</sub> H (CC <sub>A</sub> H <sub>y</sub> 4	+2.96* (C+15.5+8 <sup>8</sup> )	٧.5
(···)TMCHD+LiAIH <sub>4</sub>	с <sub>е</sub> н, зсосн <del>ў</del>	トルエン	ОН  - 	(0.15,5.8 <sup>8</sup> )	10,7
(-)TMCHD+LIATH4	C <sub>4</sub> H <sub>13</sub> UOCH <sub>3</sub> C	トルエン	ОН С <sub>А</sub> Н <sub>13</sub> ССН <sub>5</sub> 1	-1,17* (C:15,6:8 <sup>8</sup> )	11 .7
(-)TMCHD+LIAIH <sub>4</sub>	С <sub>4</sub> н <sub>5</sub> СОС <sub>4</sub> н,	トルエン	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> CC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	+1.75° (C+13.7+8*)	5.6
(+) [MCHU+L (A] FI,4 d	C <sup>8</sup> H <sup>18</sup> COCH <sup>3</sup> C	トルエン	OH ( C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> CCH <sub>5</sub> H	+1 U6 (C, 14,4,8 <sup>a</sup> )	10.6
				_	

٠.	**		•		
*	* #	<b>尼</b> 剂	生成物	[a] 25 589	光学规度 5
(-)-TMCHU-LIAIH4	ローテトラロン	トルエン	α - ナトラロール	-0.97 <sup>e</sup> (C:2.50:C <sup>b</sup> )	5, ♥
(-)-TMCHD-LIAIH	8-テトラロン	トルエン	β - テトラロール	-2.52 (c,7.8, c <sup>f</sup> )	8,2
(-)-TMCHU-LIAIH4	C <sub>6</sub> H <sub>1 5</sub> COCH <sub>5</sub>	<b>             </b>	CaHISCOHS	-0,40 (C:15,5:8*)	4.0
(-)-TMCHD-LIAID	С <sub>4</sub> н <sub>5</sub> сон <sup>b</sup>	トルエン	ОН 1 С <sub>4</sub> Н <sub>5</sub> С-D 1	-U.16 (そのまま)	10,5
(-)-TMCHD+LIAIH <sub>4</sub>	с <sub>4</sub> н <sub>5</sub> сосон I	トルエン	OH I C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> CCH <sub>2</sub> OH I H	+4.91 (C+2.U4+E <sup>h</sup> )	8.5
()TMCHD-LIA(H <sub>d</sub>	носн <sub>я</sub> си <sub>я</sub> соси <sub>я</sub> в	トルエン	HOCH 2CH 2CCH 3	+5,54 (C+4,05+E <sup>ft</sup> )	>19.41
(—)TMCHD-LIAIH <sub>a</sub>	но (сн <sub>э</sub> ) <sub>э</sub> сосн <sub>э</sub> <sup>ь</sup>	トルエン	он ( но(сн <sub>2</sub> ) <sub>в</sub> сен <sub>в</sub> н	+.257 (七のまま)	•

(仕)

8=ペンセン

キレート:蓋質のモル比=1:2。

キレート: 基質のモル比=1: 4。

その (+)-TMCHD は [a] 25 : ト51.4° ( C 5.55,75まEtOH ) すなわち97番

の光学拠度を示した。

脱光度は17℃で研定された。

C≔クロロホルム

反応は室間で行なわれた。

E = 9 5 \$ x 8 / - N

ガスクロマトグラフイ分析による小純物補正を行なりと約30日の光学純酸である。

キレート:居質のモル比≕3:2。

上鉄にまとめられた実験研集は最高の立体特異性をもつように反応条件を最適化しようとする試みを全く行なわずに得られたものである。

水の1020配に対し1148(1モル)のtrans - DACH かまび1508の d - 簡石酸を加え、その熱溶液を窒息にからし、次に0℃に合知した。単1収費場分のDAC品面石健塩が分離し、これを戸過して倒収した。重番62.29(25,6%)。その母液から減止下に537配の水を除いて緩縮すると、病2収量が分のDACH 看石環塩が分離した。水着11.559(半1収量・4名2収量の収率=27.8%収率)。

那 2 収貨部分の母家に対しさらに 1 0 d g の d 一緒石酸 f 4 5 m の水と共に加え、その熱等後に 2 m の f 5 m エタノールを転加した。その熱等後に 5 値的で 会々に受電に f 却し、 最後に 0 でとし、 その過度に 4 8 時間保つた。 D A C H m 信 d 酸 の g 細 な 針 状 組 品 f が 別して 回収 し、 典 空下に 5 0 で で 乾燥した。 m 音 1 9 1 . 2 g ( 0 . 4 6 モル)、

 $(\alpha)_{589}^{23} = +24.7^{\circ}(c=5.1.H_2O)$ .

DACA有荷石模堪をNaOH 水岩液化溶解し、 ※単するHD A C Hをその混合物がら水煮気無増 して希HCA中に移した。水無気が胃物の一部を無 発させてもはやHIDACH・2KCL が得られた くなるまで水源鉄磁筒を継続した。金融で118。 3月の制製未有機HDACH・2HCLが得られ、 それを水から再消すると539の再催生成物(46. 1 収量 ) を得た。  $(\alpha)_{189}^{22} = +9.5$ ° ( C = 20 . O、 H<sub>2</sub>O)。この物質を料び水から分別結晶させ、 18.89の生成物を得た。これは (a)25 = +1 1 .0°(C=20.2、H<sub>2</sub>O)を示した。 1.0° 養舟暗すると「18.7gの出りACH・2HCL  $((\alpha)_{580}^{25} = +11.0^{\circ}) + 590000 ACH$  $2HCL((a)_{58}^{25} = +10.6)$  )」から出発して  $(\alpha)_{589}^{25} = +12.2^{\circ} (C = 21.86.420)$ を有する御貨が得られ、5回丹崎の州VACH・ 2HCL が11.49となつた。(a)25 =+12. 2° のHUACH・2 HCLは7 B%の光学機度化 相当する。したがつて例1かよび例2の耐果は、

14周 昭49-- 55629(16)

そのままの(HIDAGHの分別輸品化抗が先行技術・(HI-DACHの機性指行破塩を純て水から光学的不轄を(HIDACH・2HCRを介別結晶化する方法・よりも有効で、より為収率できらにほどんど光学的に純粋を(HIDACHを与えることを示している。例 5

容が500町の横井オートクレーブに23・339(80ミリモル)のNー(2ープロムエチル)フタルイミドを入れ、そのオートクレーブを真空にし、9・129(80ミリモル)のHDACHを入れた。オートクレープを有けしたがありてに2・5時間加熱した。その特にながら100℃に2・5時間加熱した。その大力マトグラフィで反応混合物のおれた。反応でするとみとしてがありれた。反応でするかがするとの相製品が得られた。これに150虹の水かりの相製品が得られた。これに150虹の水か

52.

上述の事験操作を・・129の日-DACHと40・669のN-(2-プロムエチル)プタルイミドを用いて確認し、続いてエンユワイラークラークのメチル化工程に115型のギ酸、279のNeHCO3 および50型のボルムアルデヒドを用いた。粗製のメチル化生成物はガスクロマトグラフイ分析で第1回試験と同様の組成を示した。

智分側(5・4 f) に対し9・7 3 f の n ーへキサンシよび 2・2 0 f の N=1 を加えて混合物を

よび 1 5 0 かの 1 2 NHC & を加え、その混合物を 2 4 時間 遺跡 下に加熱した。

この加水分解反応准合物を水系中で冷却し、沈 **申したフォル限を炉別した。東番12・19。そ** の肥液を揮発分が除かれたくたるまでロータリー エパポレーターで被圧下に蒸発し、その幾分に8 6 × 0 9 0 あ \* 伊水溶液 と 2 0 9 の NaHCO3とを余 々に蘇加した。進合物をもりてに加熱し、そこで 3 月型の40 まホルムアルデヒド水溶液を無下し ながら森加した。反応混合物を撹拌下に36時間 遊旆加熱し、23mlの12NHC4を加え、再び放圧 下に蒸発した。50mの水を加え、続いてさらに 液圧下に蒸発し、その機分を過剰の50 % NaOH 水路がで塩素性にし、遊離した有機生成物を4向。 各50回のヘキサンで抽出して回収した。ヘキサ ンを蒸発すると4成分を含む粗製品が得られた。 ガスクロマトグラフィ分析によると無格剤に換算 LT10.150A.80.750B.4.25 の C 、 および 5 · 0 7 がの D であつた。 成分(B) は HーTMCHDと同定された。

5 🛊

機構した。周期的なガスクロマトグラフィ分析に よつて溶液中に残留する成分(0)の量は減少して行 くことがわかつた。18時間後にその混合物を沪 過し、質量4.769の固型残留物を過剰の NaOH 水脊液に加え、各25៧ずつのヘキサンで3回抽 出した。抽出液を合わせ乾燥し真空下にヘキサンを 除去した。透明な無色の液体が2.580幾り、 それをガスクロマトグラフィ分析すると998強 の純粋な(D)であつた。この物質は100 MHz の N M R スペクトル分析および元素分析( C<sub>1.3</sub>H<sub>2.9</sub>N<sub>3</sub> としての理論値: C, 6.8.67 %; H, 12. 85%; N, 18.48%; 突測健; C, 169. 3 2 %; H, 1 3 . 0 0 %; N, 1 7 . 3 6 %) によってH- Trans - 1 , 2 , - N, N, N' - ト 1天曜 リメテルーN゚ー(メージメテルアミノエテル) ンクリヘキサンジアミン(H-PM-1,2-C HD)であるぐとが示された。この化合物につい てパーキン・エルマー・モデル141のポラリメ で10auミクロテューブを用いて制定したと  $C_{5}$ ,  $C_{4}$ )  $\frac{25}{544} = -1.5 \cdot 9.5$ ,  $C_{4}$ )  $\frac{25}{548}$ .

-216-

= - 2 9 . 3 り ( C = 0 . 2 4 7 3 9/5 Wペ ンセン)を示した。

トルエンしょ」がりに対して、939〇円ード M-1, 2-CHOP 1 1 0 . 4 5 9 0 LIAZHA を加え、混合物を窒弱で一夜撹拌し、経過した。 戸被の一部を滅発するとO・529のF4-PM-1 、 2 - C H D · LiAdita の白色同体が得られた。 前6ミリモルのH-PM-1、2一CHDを含む と推定される後りの戸底を一80℃に冷却し、2. 128(16.5 = 1 = 1 ) 02 - + 18/28 トルエン中に溶無して20㎡とした故を上記の残 留戸板に対して攪拌下に1時間にわたつて余々に 加えた。その反応混合物なープラ~80cm15 分間保ち、氽々にOCまでおまらせた。水を加え るとガスが発生した。次に55型の0·5 NHC4を 添加し、有機相を分率し15 alの NaHCOx 落 液を よび15℃の水で洗浄した。 Na2SO』上で乾燥した 、後に生成物から被圧下にトルエンを除去した。得 られた油状物はガスクロマトグラフィ分析によれ ば2-オクタノンを含まず、(\*) <sup>25</sup> =-0.32 °

5 6

= ± 4 9 · 5 ° ( J. Or.g. Chem.病 5 6 巻 病 2 1 頁 1 9 7 1 年 参照 )。 科別 塩49-- 15629(17) ( C = 1 5 · 4 · ペンゼン )を示し、2 ー オクタ ノールとして2 · 7 乡の先学純度に相当した。 例 6

フェニルトリフェニルシリルケトン[CgH5SOSi (C4H5)3 ]01.09 \$ (3 3 1 + 2 0 al のトルエンに善併し、その善液を一75cに冷却 した。冷却され提押された溶液に対し1.58リ モルのHTMCHD・LIALH4(トルエン辞放とし て)を攪拌下に衝下したがら軽加した。 HTMC H D · LIA EH 4 搭載の仮加終了後にその反応混合物 を一80~115cで30分間摂拌し、0cまで 量まらせ、そこで氷と20 al の1 N 酢像とを用い て加水分解した。有機相を分離し、20㎡宛の1 NHC& で2回、2 0 配の飽和 NaHCO3 溶液で1回、2 0 mlの水で1回抽出し、Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>上で乾燥した。被 圧下にトルエンを薫発させる と油状物を生じそれ をスパーテルでとすると固化した。その生成物、 C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CHOHSI(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>5</sub> はその重量 1 . 1 まであり [ □ ] 22 = - 6 · 9 1° を示したが、それは 1·4 ラの光学純度に相当する。文献 値では[ m ] 22 589

5 7

5.	添附お類の目録	(1) 引 和 段	1 🕁
		(2) <del>( 13                                  </del>	-4-6
		[3] 委任状及权文	各1通
		4) 優先接茲明券及釈文	专1 通
		(5) 出版本本的企业	
		(6) 法人国籍证明者及权令	413

- 6. 前犯以外の発明者、特許出願人および代理人
  - (1) 発明者

住 所 アメリカ合衆国 ユニージャージー州 プレイン フィールド ウォテュング オータウッド ロード / 15

氏名 アーナー ダブリュー ランガー ジュニア

(2) 特許出願人

住所(图所)

氏 名(名称)

2 L

代发者

(F) 53

(3) 代理人.

58

—217— 同(6254)作列; Ⅱ 本 Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

## This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.